



An Entegris Company

395 rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER
Tél : +33 (0)4 67 22 40 95
Fax : +33 (0)4 67 22 49 90
info@ecp-entegris.com
www.ecp-entegris.com

Adresse de facturation / Invoice address

A l'attention de
DIVERSEY UK Ltd
PO Box : 3181

ST16 9LB STAFFORD
GREAT BRITAIN

Tel : 00447967694174
Fax : 00441773 864719

BON DE LIVRAISON

DELIVERY NOTE

REF ENTEGRIS	PAGE	CMDE CLIENT / CUSTOMER ORDER	N° Analytique
BL102130	1	4700963970	1111FAC000032

IDENTIFICATION DES PIECES / PART'S IDENTIFICATION :

Dérogation / Exemptions : Pastille jaune /
Rebuts / Rejects : Pastille rouge /

Lieu de livraison / Delivery address

A l'attention de
DIVERSEY AMBER PARK UK
DISTRIBUTION CENTRE
HIGH VIEW ROAD
DE55 2DT SOUTH NORMANTON - DERBYSHIRE
UNITED KINGDOM

Réf Client / Customer's ref	Désignation / Description	N° Lot client	N° Lot ECP	Qté Cde / Ordered Qty	Qté Livrée / Delivered Qty
7516051	CLEARKLENS TEGO 2000 4x5L 1 palet of 24 cardboards + 1 palet of 16 cardboards exp : 09/2011 TRANSPORT NOT INCLUDED	ENT11961 10 260	11961	40	40
				1	1

Conformément aux dispositions de la Loi n°80.335 du 12.5.80, les marchandises livrées resteront la propriété du vendeur, jusqu'à complet paiement du prix, l'acquéreur étant cependant responsable des risques de pertes ou de destruction dès la livraison. En cas de litige, le seul lieu de juridiction admis entre les deux parties sera le tribunal de commerce de Montpellier.

NOM / NAME	VISA	DATE
J. Berrege		17/09/10

Siège social :
Entegris Cleaning Process (ECP) SAS
Le Millénaire
395, rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER
France

No d'identification
443 186 580 RCS Montpellier
TVA FR 55443186580
SIREN 443186580
APE 8129B
Capital : 2 312 590 €

Relation Bancaire:
BANQUE POPULAIRE DU SUD
Compte N°: 09439351012
Clé Rib: 50
Code Banque: 16607
Code Guichet: 00246



ECP, a subsidiary of Entegris SAS
www.entegris.com

CONTROL REPORT**Customer**

DIVERSEY LTD

Management Quality Manual n° MMMQ0000 (contractual)

Product :

ClearKlens TEGO 2000 RTU VH25S

Specification reference :

7516051

Analyst :

AVI

Control report n° :

CERT 10306

Purchase order n° :

4700963970

Date of receipt :

17/09/2010

PHYSICAL AND CHEMICAL PROPERTIES CONTROL**Customer's batch n° :** ENT11961 10 260**Date of manufacturing :** 17/09/2010**Expiry date :** 09/2011**ECP's batch n° :** 11961**ISOTRON certificate n° :** 15464301 / 15701201**Produced quantity :** 160x5L**FIDT N° :** 1813 ind E**Date of analysis :** 17/09/2010**Résultats :**

Analyzed characteristics	Method of analysis	State in the production	Specification
		Beginning	
Appearance 20°C	NA	C	Clear slightly yellow liquid
Specific gravity (20°C)	IDT 0301	0,998	0,980 - 1,000
pH (20°C)	NA	7,65	7,3 - 8,2
Microbiological contagion of the EDI	IDT 0236	<1cfu/100mL	< 10 cfu/100mL

C : Conform NC : Not Conform

NA : Not Applicable**Conclusion :**☒ CONFORM☐ NOT CONFORM

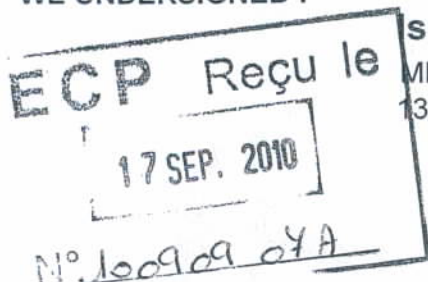
Date : 17/09/2010

Written by : A. VAILLANT

Checked by : D. CHEUNG

CERTIFICATE OF TREATMENT BY GAMMA RADIATION

WE UNDERSIGNED :



Isotron France S.A.S.

MIN 712

13323 MARSEILLE CEDEX 14 - FRANCE

CERTIFY THAT WE TREATED BY GAMMA RADIATION ACCORDING TO THE SPECIFIC CUSTOMER'S REQUIREMENTS AND TO :

- the specification of treatment # 224503P
- The requirements of the European Pharmacopoeia
- the results of the dosimetry # 110505 of 30/03/2006

THE FOLLOWING PRODUCTS : (according to the customer's indication)

Customer : ECP ENTEGRIS CLEANING PROCESS

Product : BOTTLES KITS

Customer's reference : ORDER # CF100581 OF 12/08/10

Quantity : 5 PALLETS

Irradiation date : 2010.08.17

Irradiation dose : 19.1 kGy to 27.4 kGy

Irradiation batch number : 15701201

Cleanblens Tego

Lot ENT 11961 Jo 260

Date fab: 17/09/10

Date rec: 09/12/11

J. BURGOS le 17/09/10

The control of the applied radiation dose is done by Isotron France SAS using Red Perspex dosimeters calibrated by the English National Physical Laboratory.

Isotron France S.A.S.,

H. OSMAS

Process Control Officer

C. SIMONIN

Quality Officer

Certificate # 15701201 / 1

English translation of the french original certificate.

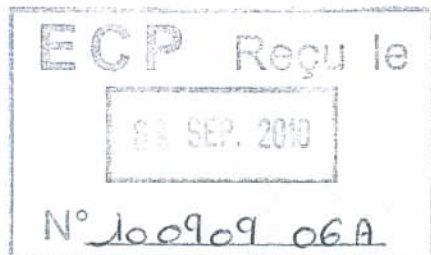
CERTIFICATE OF TREATMENT BY GAMMA RADIATION

WE UNDERSIGNED :

Isotron France S.A.S.

MIN 712

13323 MARSEILLE CEDEX 14 - FRANCE



CERTIFY THAT WE TREATED BY GAMMA RADIATION ACCORDING TO THE SPECIFIC CUSTOMER'S REQUIREMENTS AND TO :

- the specification of treatment # 224503P
- The requirements of the European Pharmacopoeia
- the results of the dose mapping # 110505 of 30/03/2006

THE FOLLOWING PRODUCTS : (according to the customer's indication)

Customer : ECP ENTEGRIS CLEANING PROCESS

Product : BOTTLES KITS

Customer's reference : ORDER # CF100393 OF 27/05/10

Quantity : 3 PALLETS

Irradiation date : 2010.06.05

Irradiation dose : 17.4 kGy to 23.2 kGy

Irradiation batch number : 15464301

Cleaners Tego

Lot ENT 11961 Jo 260

Date fab: 14/09/10

Date per: 09/2011

J. BURGOS R 14/09/10

The control of the applied radiation dose is done by Isotron France SAS using Red Perspex dosimeters calibrated by the English National Physical Laboratory.

J. Burgos

Isotron France S.A.S.,

H. OSMAS

Process Control Officer

Certificate # 15464301 / 1

English translation of the french original certificate.

C. SIMONIN

Quality Officer

Rapport d'essai de contrôle de stérilité par la technique de filtration sur membrane

Test report Essay of Sterility - Method filtration on membranes

selon la Pharmacopée Européenne 6^e édition chapitre 2.6.1
According to the protocol 2.6.1 described into the sixth European Pharmacopoei Edition

ECHANTILLON(S) - TEST ARTICLE

Désignation : Name of product :	ClearKlens TEGO	Numéro de commande : Order number :	CF100596
Référence client : Customer reference :	7516051	Référence Interne : Internal reference :	-
Numéro de lot : Batch number :	ENT11 961 10 260	Matériau(x) : Material :	-
Date de réception : Date of receipt :	21 septembre 2010	Donnée d'irradiation : Data sterilization :	-
Date de réalisation : Date of test :	22 septembre 2010	Commentaire(s) : Comment(s) :	10 bidons poisés
Nombre d'échantillon(s) : Quantity of used sample :	2		

PROTOCOLE - PROTOCOL

Volume d'échantillon : Tested volume of product :	500 ml	Volume de rinçage : Rinsing volume :	3 x 100 ml
Solution neutralisante : Neutralizing solution :	DNP + Thiosulfate	Volume d'immersion de la membrane : Immersion volume of membranes :	100 ml
Nombre de milieux testés : Quantity of media tested :	2		
Conditions Conditions	Milieux de culture Media	Températures d'incubation Incubation temperature	Durée d'incubation Time of incubation
Bactéries aérobies, levures et moisissures Aerobic and fungal	Bouillon Trypcase Soja Tryptone soy solution	22,5 ± 2,5°C	14 jours 14 days
Bactéries anaérobies et aérobies Anaerobic and aerobic	Bouillon Thioglycolate avec Résazurine Thioglycolate Resazurine solution	32,5 ± 2,5°C	14 jours 14 days
Validation de la méthode : Method validation :		09/OI/VAL.STE/022	

RESULTATS - RESULTS

Conditions / Milieux de culture Conditions / Media	Lecture par évaluation de la turbidimétrie du milieu Assessment of the media turbidimetry			
	Après 7 jours After 7 days		Après 14 jours After 14 days	
Bactéries aérobies, levures et moisissures / Bouillon Trypcase Soja Aerobic and fungal / Tryptone soy solution	-	Positifs positive	0	Positifs positive
	-	Négatifs negative	1	Négatifs negative
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate avec Résazurine Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution	-	Positifs positive	0	Positifs positive
	-	Négatifs negative	1	Négatifs negative

CONTRÔLES - CONTROLS

Contrôle plan de travail (avant et après) : Work plan control (before and after) :	0 UFC	0 UFC	Contrôle de gant : Glove control :	0 UFC
Contrôle air sous flux laminaire : Air control :	0 UFC		Contrôle stérilité milieux : Media sterility control :	Conforme

CONCLUSION - CONCLUSION

Les échantillons testés sont tous stériles après 14 jours d'incubation
The tested product doesn't shown any microbial development after 14 days of incubation.

Aucun produit ne s'est révélé positif lors de cet essai.
No products has been positive during the test.

Rédigé par : Redact by :	MARTINHO Alice Ingénieur Biologiste	Approuvé par : Approved by :	BIGNON Aurélien Directeur Général Medical Lab
Date :	mercredi 6 octobre 2010		

Le présent rapport ne peut être reproduit totalement ou partiellement qu'avec l'approbation du laboratoire et ne concerne que les objets soumis à l'essai.
Results and conclusion apply only on the test article tested. Any extrapolation of these data to other samples is the responsibility of the Sponsor.

MedicalLab

Microbiological and physico-chemical analysis - process validation
EN ISO 13485 (2003)

5, chemin du Catupolan - 69120 Vaulx-en-Velin - France
Tel. : 33 (0)4 72 81 22 62 - Fax : 33 (0)4 72 81 22 72
E-mail : info@medicalab.fr - www.medicalab.fr

